Rec'd PCT/PTO 29 SEP 2004 (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# I IBER BUNDUK 11 BUSUB 1180 BUNU BUNU BURU 118 KA BERT BUNU BURU BUKA BERU BUNU BER BURUK KERUM BURU 1181 BURU

#### (43) 国際公開日 2004 年8 月12 日 (12.08.2004)

#### **PCT**

### (10) 国際公開番号 WO 2004/067500 A1

(51) 国際特許分類7:

\_\_\_\_

(21) 国際出願番号:

C07C 275/70, 273/18 PCT/JP2004/000484

(22) 国際出願日:

2004年1月21日(21.01.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-019621 2003 年1 月29 日 (29.01.2003) J

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 日本カーバイド工業株式会社 (NIPPON CARBIDE KOGYO KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒1088466 東京都港区港南2丁目11番19号 Tokyo (JP).

- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 福西 陽一 (FUKUNISHI, Youichi) [JP/JP]; 〒9370063 富山県魚津市青島 5 7 1 1 2 0 1 Toyama (JP). 柿沼眞 (KAKINUMA, Shinichi) [JP/JP]; 〒9370801 富山県魚津市新金屋 1 9 1 1 Toyama (JP). 石井謙 (ISHII, Kenichi) [JP/JP]; 〒9370063 富山県魚津市青島 5 7 1 1 3 0 2 Toyama (JP). 室谷昌宏 (MUROTANI, Masahiro) [JP/JP]; 〒9300901 富山県富山市手屋 8 2 3 Toyama (JP).
- (74) 代理人: 青木 篤, 外(AOKI, Atsushi et al.); 〒1058423 東京都港区虎ノ門三丁目 5 番 1 号 虎ノ門 3 7 森ビ ル青和特許法律事務所 Tokyo (JP).

/続葉有/

- (54) Title: NOVEL O-ISOPROPYLISOUREA SALTS AND PROCESS FOR THE PRODUCTION THEREOF
- (54) 発明の名称: 新規なローイソプロピルイソ尿素塩及びその製造方法

(57) Abstract: O-Isopropylisourea hydrogen sulfate and O-isopropylisourea sulfate which are represented by the general formula (I); and a process for the production thereof: (I) [wherein X is HSO<sub>4</sub> or 1/2SO<sub>4</sub>]. O-Isopropylisourea hydrogen sulfate can be produced by reacting cyanamide with isopropyl alcohol in the presence of sulfuric acid, and O-isopropylisourea hydrogen sulfate can be converted into

O-isopropylisourea sulfate by neutralization with an alkali metal hydroxide.

(57) 要約:

式 (I):

$$C H_3$$
 $C H - O - C$ 
 $N H$ 
 $C H_3$ 
 $N H_2$ 
 $(I)$ 

(式中、XはHSO<sub>4</sub>又は1/2SO<sub>4</sub>を示す)

で表されるOーイソプロピルイソ尿素硫酸水素塩又は硫酸塩及びその製造方法で、これらは硫酸の存在下にシアナミドとイソプロピルアルコールを反応させることによりOーイソプロピルイソ尿素硫酸水素塩を得、これをアルカリ金属水酸化物で中和することによりOーイソプロピルイソ尿素硫酸塩を得ることができる。

WO 2004/067500 A1

### WO 2004/067500 A1



- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL,

SZ, TZ, UG, ZM, ZW),  $\mathbf{1} - \mathbf{5} \mathbf{\mathcal{P}}$  (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM),  $\mathbf{3} - \mathbf{0} \mathbf{\mathcal{P}}$  (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。



#### 明 細 書

新規な〇一イソプロピルイソ尿素塩及びその製造方法

#### 技術分野

本発明は、医薬、農薬及び工業的薬品の重要な中間体として有用な新規化合物であるOーイソプロピルイソ尿素の硫酸水素塩又は硫酸塩及びそれらの製造方法に関する。

#### 背景技術

従来、Oーイソプロピルイソ尿素塩酸塩は公知であり、例えば、特開平9-12530号公報にはその物性値が掲載されている。また、Oーメチルイソ尿素硫酸塩及び硫酸水素塩に関しても、例えば、米国特許第3931316号及び特公昭52-24007号公報にその物性値が掲載されている。

しかしながら、本発明の

- 1) O-イソプロピルイソ尿素硫酸塩
- 2) 〇 イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩

は、上記の文献及びケミカルアブストラクト (Chemical Abstract ) に記載されておらず、また、本発明者等の知るかぎりでは、その他の文献にも記載が見当たらないので、これらの化合物は新規な化合物であると考えられる。

また、O-アルキルイソ尿素塩の製造に関しても多くの製造方法が提案されている。例えばメタノール、シアナミド及び各種の酸よりO-メチルイソ尿素の塩酸塩、硫酸水素塩、硫酸塩、酢酸塩、有機スルホン酸塩等の塩が得られている。

同様に、〇一エチルイソ尿素に関しても塩酸塩、硫酸水素塩、有

Ų.



機スルホン酸塩が得られている。

しかし、Oーイソプロピルイソ尿素に関しては塩酸塩及び有機スルホン酸塩のみが報告されているだけであり、その方法は工業的製法として満足できるものではない。

米国特許第3931316号、英国特許第1194313号には、シアナミドのイソプロピルアルコール溶液に濃塩酸を添加して反応させると、O-イソプロピルイソ尿素塩酸塩が得られるとある。しかし、その収率は38%と極めて低く工業的製法としては適さないものである。

また、特開平9-12530号公報にはクロロホルムアミジニウムクロリドを用いたO-イソプロピルイソ尿素の塩酸塩の製造方法が記載されている。これによると、クロロホルムアミジニウムクロリド、シアナミド及びイソプロピルアルコールからなる反応で高純度の結晶性O-イソプロピルイソ尿素塩酸塩が収率82%で得られている。

しかし、クロロホルムアミジニウムクロリドは非常に高価であり、これをシアナミドから調製する場合も収率が低いために、工業的製法には適さない。

また、特開平10-29983号公報には、シアナミドをイソプロピルアルコールと塩化水素の存在下に反応させてO-イソプロピルイソ尿素塩酸塩を得ると記載されている。

しかし、塩化水素の使用には特別の設備が必要であり、さらに副生成物としてイソプロピルクロリドが生成すると考えられる。この物性は突然変異誘発特性を有する上、揮発性が高い。従って、この製造方法は環境に悪影響を与えるおそれがあるため、工業的には適さない。

また、特開昭62-22751号公報によると、イソプロピルア



ルコール、シアナミド及びドデシルベンゼンスルホン酸からO-イ ソプロピルイソ尿素ドデシルベンゼンスルホン酸塩が97.6%で 生成すると記載されている。

しかし、ドデシルベンゼンスルホン酸もまた非常に高価であることから、工業的製法には適さない。

#### 発明の開示

本発明者等は、前記新規化合物のOーイソプロピルイソ尿素の硫酸水素塩又は硫酸塩を得ることを目的として、前記従来技術の問題点を解決するため、環境に優しい方法で廉価な原料からの製造を検討した。

前記の課題は、本発明により、硫酸の存在下にシアナミドとイソ プロピルアルコールとを反応させることにより、高収率で〇ーイソ プロピルイソ尿素硫酸水素塩を得ることにより解決された。硫酸塩 はこの硫酸水素塩をアルカリ金属水酸化物で中和することによって 得ることができる。

### 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施の形態について詳しく説明する。

本発明のO-イソプロピルイソ尿素の硫酸水素塩の主原料であるシアナミドは、収率の点から水分はできるだけ少ない方が好ましい。 具体的には水分含量が2重量%以下であるのが好ましい。これは水分が多くなると副反応の尿素化が起こりやすくなるためである。従って、シアナミドは結晶シアナミドを使用するのが好ましい。

硫酸としては、シアナミドと同じ理由により濃度95%以上の濃硫酸を使用するのが好ましい。硫酸の使用量はシアナミド1モルに対し、好ましくは0.9~1.2モル、更に好ましくは1.0モル



である。

イソプロピルアルコールの使用量は、尿素生成反応抑制の観点から、シアナミド1モルに対して、好ましくは2~10モル、更に好ましくは3~8モルである。

反応温度は、好ましくは30  $\mathbb{C}$ 以下、更に好ましくは $5\sim20$   $\mathbb{C}$  であり、反応時間は $2\sim24$  時間程度である。

この反応生成物は、Oーイソプロピルイソ尿素硫酸水素塩のイソプロピルアルコール溶液の形態を有している。Oーイソプロピルイソ尿素硫酸水素塩は、単離せずに溶液状態でグアニジノ化やピラゾール化などの反応に用いることもできるが、下記のように硫酸塩の形態で単離することも可能である。

前記Oーイソプロピルイソ尿素硫酸水素塩にアルカリ性化合物を添加後、生成した該アルカリ性化合物硫酸塩の結晶をろ過などの方法によって除去すると、Oーイソプロピルイソ尿素硫酸塩の溶液が得られる。これを減圧下で濃縮し、アセトンなどの貧溶媒添加により析出した結晶をろ過などによって分離した後、乾燥するとOーイソプロピルイソ尿素硫酸塩を得ることができる。

前記アルカリ性化合物としては、例えばアルカリ金属の水酸化物 又はアルカリ土類金属の水酸化物等を挙げることができる。これら のアルカリ性化合物のうち、反応性の良さ及び生成する結晶分離操 作性の良さ等の観点から、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ムの使用が特に好ましい。また、アルカリ性化合物の形態としては 、反応性の良さ及び〇一イソプロピルイソ尿素硫酸塩の品質等の観 点から、例えば約40%水溶液の使用が好ましい。

アルカリ性化合物の使用量は、前記O-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩の収率等により異なり、実際には反応液を電位差滴定で分析し、第一変曲点と当量のアルカリ性化合物を使用するのが好まし



*۷*۱。

本発明による方法では、電位差滴定による分析でアルカリ性化合物の使用量を決めることにより、少なくとも純度97%以上のO-イソプロピルイソ尿素硫酸塩を得ることができる。

更に、生成したOーイソプロピルイソ尿素硫酸塩と硫酸とを等モル反応させるとOーイソプロピルイソ尿素硫酸水素塩が生成する。 生成したOーイソプロピルイソ尿素は濃縮乾固又は貧溶媒中に分散させることで単離することができる。

#### 実施例

以下に実施例を挙げて本発明を更に詳しく説明するが、本発明を これらの実施例に限定するものではないことはいうまでもない。

#### 実施例1

撹拌装置、温度計及び原料投入装置を付けた300mlの4つ口フラスコに、イソプロピルアルコール120.40g(2.0モル)及び結晶シアナミド21.24g(純度99%、0.5モル)を仕込んで攪拌、溶解した。溶解後、濃硫酸50.56g(濃度97%、0.5モル)を反応液の温度が25℃を越えないように約1.5時間かけて滴下した。

滴下終了後、25℃以下でさらに20時間熟成したところ、O-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩のイソプロピルアルコール溶液が 得られた。電位差滴定で分析した生成率は、89.2% (シアナミ ド基準)であった。

#### 実施例2

上記、実施例1の反応液を攪拌及び冷却しながら、40%水酸化ナトリウム水溶液46.40g(0.46モル)を滴下した。生成した白色結晶を吸引ろ過により除去した後、イソプロピルアルコール34.4gで結晶を洗浄した。ろ液と洗浄をあわせて60℃以下



で減圧濃縮したところ、高粘度の液体83.35gが得られ、これにアセトン246.3gを添加すると、O-イソプロピルイソ尿素 硫酸塩の白色結晶が生成した。

吸引ろ過により結晶を分離し、アセトン64.8gで結晶を洗浄 した後、室温で減圧乾燥すると45.30gのOーイソプロピルイ ソ尿素硫酸塩が得られた。

電位差滴定で分析した純度は97.2%であり、収率は58.3 %(シアナミド基準)であった。

### 実施例3

撹拌装置、温度計及び原料投入装置を付けた500m1の4つ口フラスコに、蒸留水64.29g及び濃硫酸64.29g(濃度98.1%、0.64モル)を冷却しながら仕込み、上記〇一イソプロピルイソ尿素硫酸塩200g(純度97.2%、0.64モル)を攪拌しながら添加した。反応液を減圧濃縮して濃縮液をヘキサンに分散させ、析出した結晶を吸引ろ過で分離した。室温で減圧乾燥すると244.49gの〇一イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩が得られた。電位差滴定で分析した純度は96.6%であり、〇一イソプロピルイソ尿素硫酸塩基準の収率は91.7%であった。

以下に各物質の分析結果を記載する。

1) 〇一イソプロピルイソ尿素硫酸塩

### 1H-NMR(CDC13, TMS, 200MHz)

 $\delta$  (ppm); 1.38(d, J=6.03 Hz, 6H, CH3-CH(CH3)-0-), 4.93(m, 1H, CH3-CH(CH3)-0-), 4.93(s, 4H, -C-NH2(=NH2))

#### 13C-NMR(CDC13, TMS, 50MHz)

 $\delta$  (ppm); 22.7(<u>C</u>H3-CH(<u>C</u>H3)-0-), 77.5(CH3-<u>C</u>H(CH3)-0-), 163 .8(-0-C-NH2(=NH2))

#### IR分 析



特性吸収带/cm-1	<u>帰</u>	強 度*1
3293	N-H(対称伸縮)	vs
1682	N-H(変角)	vs
1543	C=N(伸縮)	m
1465	C-H(変角)	w
1389	C-H(変角、ゼミナル)	w
1188	S=0(逆対称伸縮)	w
1143	C-0-C(逆対称伸縮)	s
	指紋領域	w

\* 1 vs:非常に強い

s:強い

m:中程度

w:弱い

### 融点 152.6℃

# 2) O-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩

# 1H-NMR(CDC13, TMS, 200MHz)

 $\delta$  (ppm); 1.41(d, J=6.03 Hz, 6H, CH3-CH(CH3)-0-), 4.95(m, 1H, CH3-CH(CH3)-0-), 4.98(s, 4H, -C-NH2(=NH2))

# 13C-NMR(CDC13, TMS, 50MHz)

 $\delta \text{ (ppm); } 22.7(\underline{\text{CH3-CH}}(\underline{\text{CH3}})-0-), 78.2(\underline{\text{CH3-CH}}(\underline{\text{CH3}})-0-), 163$   $.8(-0-\underline{\text{C}}-\text{NH2}(=\text{NH2}))$ 

### IR分 析

特性吸収帯/cm <sup>-1</sup>	帰	强 度*1
3117	N-H(対称伸縮)	vs
1678	N-H(変角)	vs
1557	C=N(伸縮)	m
1465	C-H(変角)	w



1385

C-H(変角、ゼミナル)

w

1188

S=0(逆対称伸縮)

w

指紋領域

W

\*1:上述通り

融点 87.3℃

### 産業上の利用可能性

医薬、農薬及び工業的薬品の重要な中間体として有用な新規化合物であるO-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩又は硫酸塩を、公害の発生がない工業的製法で収率よく得ることができる。



### 請 求 の 範 囲

### 1. 式(I):

$$C H_3$$
 $C H - O - C$ 
 $N H$ 
 $C H_3$ 
 $N H_2$ 
 $(I)$ 

(式中、XはHSO<sub>4</sub>又は1/2SO<sub>4</sub>を示す)

で表される〇一イソプロピルイソ尿素の硫酸水素塩又は硫酸塩。

- 2. 硫酸の存在下にシアナミドとイソプロピルアルコールとを反応させることを含んでなるO-イソプロピルイソ尿素の硫酸水素塩の製造方法。
- 3. 請求項2の方法で得られたO-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩をアルカリ金属水酸化物で中和するO-イソプロピルイソ尿素硫酸塩の製造方法。
- 4.シアナミドに対する硫酸のモル比がシアナミド1モルに対し、0.9~1.2モルである請求項2又は3に記載のO-イソプロ ピルイソ尿素硫酸水素塩の製造方法。
- 5. 前記硫酸が濃硫酸である請求項2又は3に記載のO-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩の製造方法。
- 6. 前記濃硫酸の濃度が95重量%以上である請求項2又は3に 記載のO-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩の製造方法。
- 7.シアナミドとイソプロピルアルコールのモル比が1:2~1 0である請求項2又は3に記載のOーイソプロピルイソ尿素硫酸水 素塩の製造方法。
- 8. 反応温度が0℃~30℃である請求項2又は3に記載の〇-イソプロピルイソ尿素硫酸水素塩の製造方法。



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

			UFZUU4/000464	
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER				
Int.Cl <sup>7</sup> C07C275/70, 273/18				
According to Inte	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC		
B. FIELDS SEA	ARCHED			
Minimum docum	nentation searched (classification system followed by cla	ssification symbols)		
Int.Cl'	c07C275/70, 273/00			
		•	•	
Documentation s	earched other than minimum documentation to the exter	nt that such documents are included	in the fields searched	
•				
Electronic dell'	pase consulted during the international search (name of d	ata base and where prostingly	rch terms used)	
	rase consumed during the international search (name of discrete Carlon), CA (STN)	owo mie, where practicable, sea		
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
	Citation of document, with indication, where app	propriete of the relevant possess	Relevant to claim No.	
Category*	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		1-8	
X	GB 1294442 A (GLAXO LABORATO) 25 October, 1972 (25.10.72),	עיבים חותיוי	1-0	
-	& JP 52-24007 B1	•		
v	DE 2358904 Al (Suddeutsche Ka	alketickstoff	1-8	
X .	DE 2358904 Al (Suddeutsche Ka Werke AG.),	GT KD CTCKS COTT.	1-0	
	05 June, 1975 (05.06.75),			
	(Family: none)			
·				
		•		
Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
	gories of cited documents: lefining the general state of the art which is not considered		he international filing date or priority application but cited to understand	
to be of part	icular relevance	the principle or theory underlying	g the invention	
"E" earlier applic filing date	cation or patent but published on or after the international	considered novel or cannot be	e; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is		step when the document is taken  "Y" document of particular relevance	alone e; the claimed invention cannot be	
special reason (as specified)		considered to involve an inve	entive step when the document is er such documents, such combination	
"P" document published prior to the international filing date but later than being of		being obvious to a person skilled	in the art	
	date claimed	"&" document member of the same p	patent family	
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report			ıl search report	
13 April, 2004 (13.04.04)		27 April, 2004		
		1		
	ng address of the ISA/	Authorized officer		
Japanes	se Patent Office			
Facsimile No		Telephone No.		



国際出願番号 PCT/JP2004/000484

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))					
Int. Cl' C07C275/70, 273/18					
B. 調査を行	テった分野				
調査を行った最	小限資料(国際特許分類(IPC))				
Int. Cl	C07C275/00, 273/00				
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
			l		
国際細木では		調本に使用した田野)			
国际嗣重(使)			•		
	REGISTRY (STN), CA (S'	ΓN)	,		
C. 関連する					
引用文献の			関連する		
カテゴリー*			請求の範囲の番号		
X GB 1294442 A (GLAXO LABORATORIES LIMITED) 1972. 10. 25 & JP 52-24007 B1		1–8			
Х	X DE 2358904 A1 (Suddeutsche Kalkstickstoff-Werke AG) 1975.06.05 (ファミリーなし)		1-8		
	·				
□ C欄の続	 きにも文献が列挙されている。		紙を参照。		
* 引用文献(   「A」特に関i   もの	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表る 出願と矛盾するものではなく、			
「E」国際出版	頭日前の出願または特許であるが、国際出願日 いまされなるの	の理解のために引用するもの	当該文献のみで発明		
以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの			えられるもの		
	くは他の特別な理由を確立するために引用する 理中を付す)	「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって	当該文献と他の1以 自明である組合せに		
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの					
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完	了した日 13.04.2004	国際調査報告の発送日 27。4。2	2004		
	の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4H 8318		
日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915		前田 嶽彦			
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 344			内線 3443		